PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6: WO 96/38871 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: A1 H01M 8/06, 8/12 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 5. December 1996 (05.12.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE96/00918

(22) Internationales Anmeldedatum:

28. Mai 1996 (28.05.96)

(30) Prioritätsdaten:

195 19 847.6

31. Mai 1995 (31.05.95)

DE

(81) Bestimmungsstaaten: AU, JP, KR, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

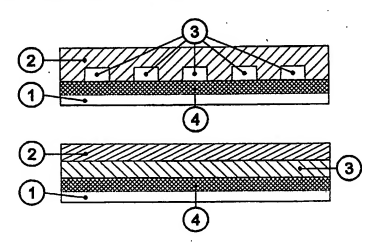
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): FORSCHUNGSZENTRUM JÜLICH GMBH [DE/DE]; Wilhelm-Johnen-Strasse, D-52425 Jülich (DE).

(72) Erfinder: und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): DIVISEK, Jiri [DE/DE]; Gutenbergstrasse 34, D-52428 Jülich (DE). DE HAART, Lambertus, G., J. [NL/NL]; Vrieheidepark 70, NL-6414 JE Heerlen (NL). RIENSCHE, Ernst [DE/DE]; Kommstrasse 10, D-52428 Julich (DE). STIMMING, Ulrich [DE/DE]; Vaalser Strasse 47, D-52074 Aachen (DE).

(54) Title: ANODE SUBSTRATE FOR A HIGH-TEMPERATURE FUEL CELL

(54) Bezeichnung: ANODENSUBSTRAT FÜR EINE HOCHTEMPERATUR-BRENNSTOFFZELLE



(57) Abstract

The invention concerns an anode substrate (1, 4) for a high-temperature fuel cell which has a non-catalytic phase and a catalytic phase with respect to the methane - vapour reforming reaction. With known anode substrates, the methane - vapour reforming reaction occurs very rapidly, with the disadvantage that great differences in temperature occur in the fuel cell. In order to overcome this problem, the substrate according to the invention comprises areas in which the concentration of catalyst is reduced, in order to delay the reforming reaction.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung bezieht sich auf ein Anodensubstrat (1, 4) für eine Hochtemperaturbrennstoffzelle, die bezüglich der Methan-Dampf-Reformierungsreaktion eine nicht katalytisch wirkende sowie eine katalytisch wirkende Phase aufweist. Bei den bekannten Anodensubstraten läuft die Methan-Dampf-Reformierungsreaktion sehr schnell ab, so daß nachteilhaft große Temperaturunterschiede in der Brennstoffzelle entstehen. Zur Überwindung dieses Problems weist das Substrat erfindungsgemäß Bereiche reduzierter Katalysatorkonzentration zur Verzögerung der Reformierungsreaktion auf.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM	Armenien	GB	Vereinigtes Königreich	MX	Mexiko
AT	Österreich	GE	Georgien	NE	Niger
AU	Australien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BB	Barbados	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BE	Belgien	HU	Ungam	NZ	Neusceland
BF	Burkina Faso	IE	Irland	PL	Polen
BG	Bulgarien	IT	Italien	PT	Portugal
BJ	Benin	JP	Japan	RO	Rumānien
BR	Brasilien	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
BY	Belarus	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CA	Kanada	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	, SG	Singapur
CG	Kongo	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
CH	Schweiz	LI	Liechtenstein	SK	Slowakei
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CM	Kamerun	LR	Liberia	SZ	Swasiland
CN	China	LK	Litauen	TD	Tschad
CS	Tachechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	· MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dânemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
RE	Estland	MG	Madagaskar	UG	Uganda
ES	Spanien	ML	Mali	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	MIN	Mongolei	UZ	Usbekistan
FR	Prankreich	MR	Mauretanien	VN	Vietnam
GA	Gabon	MW	Malawi		

WO 96/38871 PCT/DE96/00918

Beschreibung

Anodensubstrat für eine Hochtemperatur-Brennstoffzelle

Die Erfindung bezieht sich auf ein Anodensubstrat mit einer darauf aufgebrachten bipolaren Platte für eine Hochtemperatur-Brennstoffzelle, die bezüglich der Methan - Dampf - Reformierungsreaktion eine nicht katalytisch wirkende sowie eine katalytisch wirkende Phase aufweist.

Eine Hochtemperatur-Brennstoffzelle (SOFC) besteht aus einem Brennstoffzellenstapel (Stack) und der zugehörigen 10 Peripherie. Die Funktionsträger in der Brennstoffzelle sind: der Elektrolyt [Werkstoff z.B. Yttrium stabilisiertes Zirkondioxid (YSZ); ZrO₂ - 8 mol% Y₂O₃], die Kathode [Werkstoff z.B. Strontium dotiertes Lanthanmanganoxid (LSM); La_{1-x-v}Sr_xMnO_{3-z}] und die Anode, bestehend 15 aus einer keramischen (= nicht katalytisch wirkenden) sowie einer metallischen (= katalytisch wirkenden) Phase [z.B. Nickel-YSZ Cermet; 40 vol% Ni / ZrO2 - 8 mol% Y₂O₃]. Zur Serien- und/oder Parallelschaltung mehrerer Zellen in einem Stack wird ein vierter Funktionsträger benötigt: die bipolare Platte [Werkstoff z.B. Erdalkalimetall dotiertes Lanthanchromat; La_{1-x}Me_xCrO3 (Me = Sr,

WO 96/38871 2 PCT/DE96/00918

Ca) oder eine Hochtemperatur-Cr-Legierung; Cr5Fe1(Y₂O₃)

]. [A. Hammou, Adv. Electrochem. Sci. and Engin. 2
(1992) 87-139; N.Q. Minh, J. Am. Ceram. Soc. <u>76</u>
(1993) 563-88; D. Stolten and W. Schäfer, in: Technische Keramische Werkstoffe, J. Kriegsmann (Hrsg.),
Deutscher Wirtschaftsdienst, John von Freyland GmbH,
Köln, 1994, Kap. 8.5.2.0].

Zur Anfertigung eines Stacks werden zwei Konzepte ver-10 folgt. Das erste Konzept basiert auf Rohren, die eine tragende Funktion haben und die mechanische Stabilität der Zelle gewährleisten müssen. Die Rohre sind entweder aus einem inerten Material oder einem der beiden Elektrodenmaterialien angefertigt. Auf dieses Rohr werden 15 die Funktionskomponenten in spezifischer Geometrie und Reihenfolge als Schichten aufgebracht. Das zweite Konzept basiert auf selbsttragenden Elektrolytfolien und bipolaren Platten mit flacher Geometrie. Die beiden Elektroden werden auf der Elektrolytfolie als Schichten 20 aufgetragen. Sowohl die Elektrolytfolie, als auch die bipolare Platte müssen die mechanische Stabilität gewährleisten. [A. Hammou, Adv. Etectrochem. Sci. and Engin. 2 (1992) 87-139; N.Q. Minh, J. Am. Ceram. 76 (1993) 563-88; D. Stolten and W. Schäfer, in: Tech-25 nische Keramische Werkstoffe, J. Kriegsmann (Hrsg.), Deutscher Wirtschaftsdienst, John von Freyland GmbH, Köln, 1994, Kap. 8.5.2.0]

3 WO 96/38871 PCT/DE96/00918

Beide oben erwähnten Stack-Konzepte haben ihre spezifischen Nachteile. Das Rohrenkonzept führt wegen der Geometrie zu langen Ladungstransportwegen, was hohe ohmsche Verluste ergibt. Wegen der groben Porosität des porösen 5 Trägerrohrs ist eine beträchtliche Mindestdicke der Elektrolytschicht notwendig, um Gasdichtigkeit zu gewährleisten. Das Flachzellen-Konzept hat den Nachteil, daß eine Mindestdicke der selbsttragenden Elektrolytfolie notwendig ist, um die mechanische Stabilität zu ge-10 währleisten. Dies beschränkt die selbsttragende Elektrolytfolie ebenfalls in der Größe (effektive Fläche). Dies bedeutet für beide Konzepte, daß die Stacks wegen der relativ dicken Elektrolytschicht (oder -folie) nur bei Temperaturen oberhalb von 900 °C ohne beträchtliche Ohm-15 sche Verluste betrieben werden können. Um diesen Mangel zu beheben, ist das Substratkonzept in flacher Geometrie entwickelt worden. Dies beinhaltet ein poröses Substrat, hergestellt aus einem der beiden Elektrodenmaterialien, das eine tragende Funktion erfüllt und dementsprechend dick angefertigt werden muß, so daß die Zelle auch in technisch relevanten Größen angefertigt werden kann. Auf dieses Substrat wird nach einem Dünnfilmherstellungsverfahren eine sehr dünne Elektrolytschicht aufgebracht und im nächsten Schritt wird auf dieser Elektrolytschicht mit einem üblichen Herstellungsverfahren die zweite Elektrodenschicht aufgebracht. Diese Dreischicht-Zelleinheiten werden zusammen mit den üblichen bipolare Platten in Serie zu einem Stack geschaltet [T. lwata

20

25

WO 96/38871 4 PCT/DE96/00918

and H. Shundo, 2nd Symp. SOFC Japan, Tokyo, Dec 15-16, 1993, Extended Abstract No. 101, p. 1-4].

Der Stand der Technik weist folgenden Nachteil auf. Bei Einspeisung von Erdgas im Anodenraum läuft direkt am Metall/YSZ-Cermet die Methan-Dampf Reformierungsreaktion ab, da die metallische Phase (z. B. Ni) gemäß dem Stand der Technik bezüglich der Methan-Dampf Reformierungsreaktion katalytisch wirkt. Diese Reaktion ist stark endo-10 therm ($\Delta H = 227.5 \text{ kJ/mol bei 1000 °C}$) und entzieht deshalb Wärme aus ihrer Umgebung. Außerdem ist die Reaktionsrate dieser Reaktion sehr groß im Vergleich zu der nachfolgenden elektrochemischen Reaktionen (bei 900 °C Faktor 40). Dies hat zur Folge, daß bereits innerhalb 15 einer Strecke von 10 mm nach Gaseintritt im Anodenraum, die Reformierungsreaktion komplett abgelaufen ist. Die innerhalb dieser kurzen Strecke benötigte Wärme kann durch die viel langsamere elektrochemische Reaktionen nicht ausreichend nachgeliefert werden, so daß ein Tem-20 peratureinbruch entsteht. Aus diesem Grund benötigen die obigen Stackvarianten einen Vorreformer in der Peripherie, wo die Methan - Dampf -Reformierungsreaktion teilweise ablaufen kann, um große Temperaturgradienten im Stack zu vermeiden bzw. um eine gleichmäßigere Tempera-25 turverteilung zu erzielen.

Aufgabe der Erfindung ist die Bereitstellung eines Anodensubstrats mit aufgebrachter bipolarer Platte für eine Hochtemperatur-Brennstoffzelle, mit der auf einfache Weise eine gleichmäßigere Temperaturverteilung erzielt werden kann.

Die Aufgabe wird mittels eines Anodensubstrats für eine Hochtemperatur-Brennstoffzelle gelöst, welches eine keramische, eine bezüglich der Methan - Dampf - Reformierungsreaktion katalytisch wirkende metallische Phase sowie Bereiche reduzierter Katalysatorkonzentration zur Verzögerung der Methan - Dampf - Reformierungsreaktion aufweist.

10

Reduzierte Katalysatorkonzentration bedeutet, daß die Konzentration der katalytisch wirkenden metallischen Phase im Substrat gegenüber der üblichen Konzentration 15 (vorzugsweise um ca. 30 - 40 % des Metalls) reduziert ist. Die katalytisch wirkende metallische Phase kann auch durch eine nicht bzw. gering katalytisch wirkende metallische Phase ersetzt worden sein. Als Metalle kommen dann insbesondere Übergangsmetalle der 1. oder 2. 20 Reihe wie Fe oder Co in Betracht, da diese (z. B. im Vergleich zu Ni) eine deutlich herabgesetzte Aktivität für die Methan-Dampf Reformierungsreaktion aufweisen. Das Ersetzen der katalytisch wirkenden metallischen Phase durch eine nicht bzw. gering katalytisch wirkende 25 metallische Phase bezweckt die Aufrechterhaltung der elektrischen Leitfähigkeit des Substrats. Folglich ist dann die Konzentration der nicht bzw. gering katalytisch wirkenden metallischen Phase vorteilhaft zweckentsprechend zu wählen.

WO 96/38871 6 PCT/DE96/00918

Bereiche reduzierter Katalysatorkonzentration zur Verzögerung der Methan - Dampf - Reformierungsreaktion liegen insbesondere dann vor, wenn sie innerhalb der Brennstoffzelle unmittelbar benachbart zu den Gaskanälen angeordnet sind. Der Kontakt des durch die Gaskanäle geleiteten Gases mit dem Katalysator und somit der Reaktionsablauf wird infolge dieser Anordnung verzögert. Vorteilhaft wird die Reduktion der vorhandenen Konzentration des Reformierungskatalysators im kritischen Eintrittsbereich des Anodenraums vorgenommen. Die Reduzierung ist vorzugsweise so zu wählen, daß die relativen Geschwindigkeiten der elektrochemischen und Reformierungsreaktionen weitgehend gleich sind.

15

10

5

Bei einem optimalen Aufbau sind die Prozesse elektrischer Ladungstransport durch die metallische Phase,
Gastransport durch die Poren, Methan-Dampf Reformierung an der Reformierungskatalysatoroberfläche und elektrochemische Oxidation des Brenngases an der Grenzfläche Elektrolyt/Anode durch Graduierung der Zusammensetzung, der Porosität und der Porengrößenverteilung des Anodensubstrats räumlich und zeitlich zur Überwindung des nachteilhaften Temperaturgradienten aufeinander abgestimmt.

Die Realisierung der Erfindung ist mit einer genügend dicken Anodenschicht möglich. Vorteilhaft beträgt die Dicke des Substrats 0,5 mm bis 5 mm.

Vorteilhafte Wirkungen der Erfindung dieser Substratzelle in flacher Geometrie mit graduierter Katalysatorkonzentration und Mikrostruktur sind:

- gezielte Abstufung der Metall-Konzentration ermöglicht eine komplette interne Reformierung mit einer gleichmäßigen Temperaturverteilung
 - Verwirklichung der internen Reformierung macht den Vorreformer in der Peripherie unnötig
- Verwirklichung der internen Reformierung und Verzicht auf den Vorreformer in der Peripherie erlaubt Brenngasrückführung über einen Anodenkreislauf und Betrieb des Stacks mit erniedrigtem Brenngasnutzungsgrad
 - Verwirklichung der internen Reformierung bedeutet starke Herabsetzung der benötigte Kühlluftmenge
 - starke Herabsetzung der benötigte Kühlluftmenge erlaubt Rückführung der Luft über einen Kathodenkreislauf

20 Es zeigen

- Fig.1: Substrat mit schichtförmigem Bereich reduzierter Katalysatorkonzentration
- Fig. 2 Substrat mit Bereichen reduzierter

 Katalysatorkonzentration spezieller Geometrie

25

15

Fig. 1 zeigt einen Querschnitt durch eine Substratzelle im Bereich Anodensubstrat / bipolare Platte 2. . Die obere Abbildung in Fig. 1 verdeutlicht den Eintritt des Brenngases (Methan) in den Anodenraum, d.h. in die Gas-

kanäle 3, die in der bipolaren Platte 2 angebracht sind. Die untere Abbildung zeigt eine (gegenüber der oberen Abbildung) um 90° verdrehte Seitenansicht.

5 Das Anodensubstrat besteht aus zwei unterschiedlichen Schichten 1 und 4. Die untere Schicht mit einer Dicke von 1 mm, die sich im Kontakt mit dem Elektrolyten befindet, weist die Zusammensetzung des üblichen Ni/YSZ-Cermets auf. Bei der oberen Schicht 4 mit einer Dicke von 2 mm handelt es sich ebenfalls um ein Metall / YSZ-Cermet. Allerdings sind als Metalle sowohl Fe als auch Co eingesetzt worden. Diese weisen eine deutlich niedrigere Aktivität für die Methan-Dampf Reformierung auf. Die Konzentration des Fe bzw. Co ist so gewählt worden, daß die erforderliche elektrische Leitfähigkeit der Schicht 4 gewährleistet ist.

Aufgrund der niedrigeren Aktivität der oberen
Substratschicht verzögert sich die Methan-Dampf
Reformierungsreaktion derart, daß sie erst beim Austritt des Gases aus dem Anodenraum vollständig abgelaufen ist.

Fig. 2 zeigt ebenfalls die zwei Seitenansichten von

25 Querschnitten durch eine Substratzelle im Bereich Anodensubstrat / bipolare Platte 2. Die obere Abbildung
in Fig. 2 verdeutlicht, den Eintritt des Brenngases
(Methan) in den Anodenraum, d.h. in die Gaskanäle 3,
die in der bipolaren Platte 2 angebracht sind. Die un-

WO 96/38871 9 PCT/DE96/00918

tere Abbildung zeigt eine (gegenüber der oberen Abbildung) um 90° verdrehte Seitenansicht, also den Querschnitt entlang des Gaskanals 3.

- Das Anodensubstrat ist bis auf die Bereiche 4 wie üblich zusammengesetzt. Die Bereiche 4 stehen im direkten Kontakt mit den Gaskanälen (3) und sind horizontal auf diese beschränkt (siehe obere Abbildung). In diesen Bereichen 4 ist die Katalysatorkonzentration (z.B. Ni-
- 10 Anteil) auf 0 bis 30 vol% herabgesetzt. Sie sind zwischen 0.001 und 1 mm gemäß unterer Abbildung in Fig. 2 tief: Die Tiefe des Bereichs reduzierter Katalysatorkonzentration 4 nimmt dabei vom Eintritt des Gaskanals über seine Länge kontinuierlich oder diskontinuierlich ab.

Die elektrische Leitfähigkeit in den Bereichen 4
braucht im Unterschied zur Ausführung nach Fig. 1 nicht
kompensiert zu werden, da der Stromfluß zur bipolare

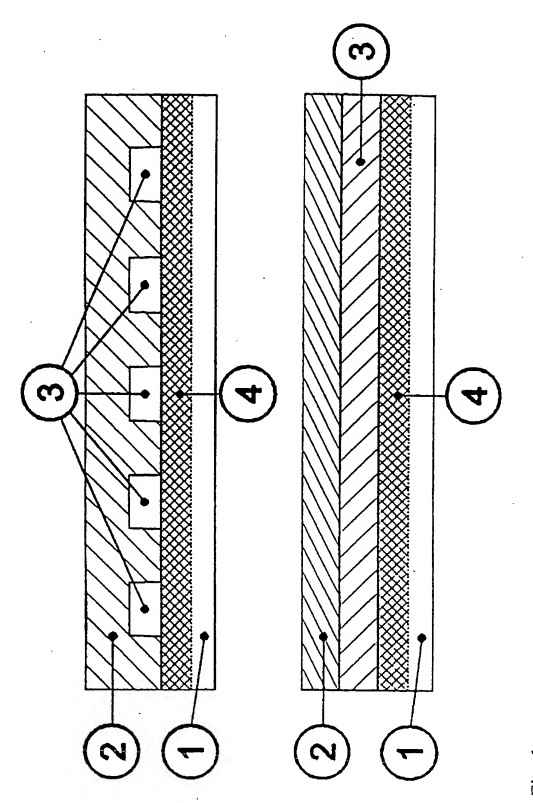
Platte 2 aufgrund der ausgesparten Bereiche bezüglich
reduzierter Katalysatorkonzentration (siehe obere Abbildung) gewährleistet ist. Allerdings ist die Herstellung eines Substrates gemäß Fig. 1 einfacher als die
des Substrates gemäß Fig. 2.

WO 96/38871 PCT/DE96/00918

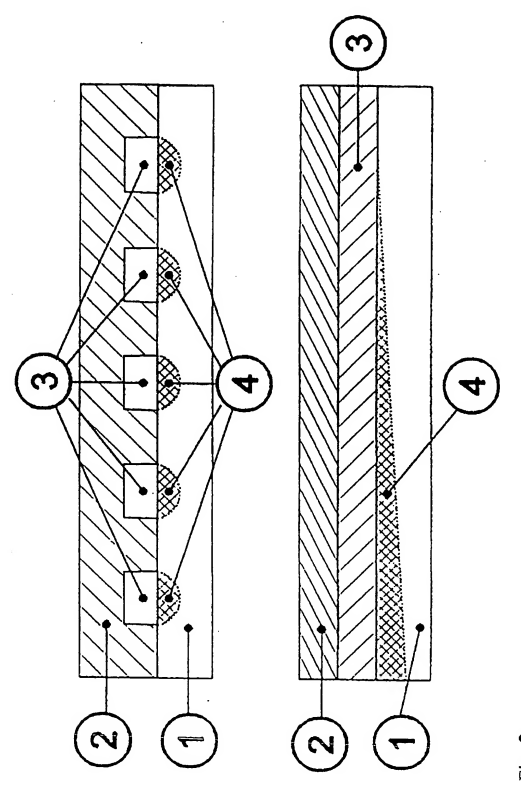
10

Patentansprüche

Anodensubstrat (3, 4) mit einer darauf aufgebrachten bipolaren Platte für eine Hochtemperatur-Brennstoffzelle, welches bezüglich der Methan - Dampf - Reformierungsreaktion eine nicht katalytisch wirkende sowie eine katalytisch wirkende Phase aufweist, dadurch gekennzeichnet, daß das Substrat Bereiche reduzierter Katalysatorkonzentration (4) zur Verzögerung der Methan - Dampf - Reformierungsreaktion aufweist.



<u>T</u>



F18. 2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte: nal Application No PCT/DE 96/00918

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 H01M8/06 H01M8, H01M8/12 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 H01M Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Category * X,Y PATENT ABSTRACTS OF JAPAN 1 vol. 94, no. 012 & JP,A,06 342663 (NIPPON TELEGR & TELEPH CORP), 13 December 1994, see abstract US,A,4 770 955 (RUHL ROBERT C) 13 1 Y September 1988 see column 4, line 63 - column 5, line 4; figure 1 PATENT ABSTRACTS OF JAPAN 1 Y vol. 016, no. 104 (E-1178), 13 March 1992 & JP,A,03 283266 (NKK CORP), 13 December 1991. see abstract -/--Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 16.09.96 4 September 1996 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tcl. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 D'hondt, J

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte nal Application No PCT/DE 96/00918

	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.
egory "	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 017, no. 071 (E-1319), 12 February 1993 & JP,A,04 274168 (NIPPON TELEGR & TELEPH CORP), 30 September 1992, see abstract	1
	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 017, no. 480 (E-1425), 31 August 1993 & JP,A,05 121084 (NIPPON TELEGR & TELEPH CORP), 18 May 1993, see abstract	. 1
, X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 96, no. 002 & JP,A,08 031423 (MITSUI ENG & SHIPBUILD CO LTD), 2 February 1996, see abstract	1
1	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 010, no. 104 (E-397), 19 April 1986 & JP,A,60 241674 (TOSHIBA KK), 30 November 1985, see abstract	1
A	EP,A,O 173 904 (ENERGY RES CORP) 12 March 1986 see claims 1,9-13,17-19	1
	·	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Into val Application No PCT/DE 96/00918

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
US-A-4770955	13-09-88	AU-B- AU-B- CA-A- DE-A- EP-A- JP-A-	602074 1519488 1288468 3869184 0289226 1027165	27-09-90 03-11-88 03-09-91 23-04-92 02-11-88 30-01-89	
EP-A-0173904	12-03-86	US-A- CA-A- JP-A-	4567117 1256157 61058174	28-01-86 20-06-89 25-03-86	

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte vales Aktenzeichen
PCT/DE 96/00918

			• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
A. KLASS IPK 6	IFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES H01M8/06 H01M8/12		
Nach der In	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen K	lassifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 6	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb H01M	ole)	
Recherchier	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	oweit diese unter die recherchierten G	etriete fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	lame der Datenbank und evtl. verwei	ndete Suchbegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	oe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X,Y	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 94, no. 012 & JP,A,06 342663 (NIPPON TELEGR & CORP), 13.Dezember 1994, siehe Zusammenfassung	TELEPH	1
Y	US,A,4 770 955 (RUHL ROBERT C) 13.September 1988 siehe Spalte 4, Zeile 63 - Spalte 4; Abbildung 1	e 5, Zeile	1
Y	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 016, no. 104 (E-1178), 13.Mä å JP,A,03 283266 (NKK CORP), 13.D 1991, siehe Zusammenfassung		1
		·/	
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentiamilie	
'A' Veröff aber n 'E' älteres	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : fentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, richt als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen ildedatum veröffentlicht worden ist	oder dem Prioritätsdatum veröffe Anmeldung nicht kollidiert, sond Erfindung zugrundeliegenden Pri Theorie angegeben ist	
"L" Veröff schein ander	entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- ten zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden	kann allein aufgrund dieser Verö erfinderischer Tätigkeit beruhend "Y" Veröffentlichung von besonderer	ffentlichung nicht als neu oder auf betrachtet werden Bedeutung, die beanspruchte Erfindung
O' Veröff eine E	ich til eine aus einem anderen besoinderen Ordina angegeben int (wie (führt) fendichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	kann nicht als auf erfinderischer werden, wenn die Veröffentlichu	Tätigkeit beruhend betrachtet ng mit einer oder mehreren anderen wie in Verbindung gebracht wird und mann nabeliegend ist
Datum des	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationale	n Recherchenberichts
4	September 1996	1 6. 09. 96	
Name und	Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäischer Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NI. 2220 HV Biensit	Bevollmächtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Td. (+ 31-70) 340-2040, Tz. 31 651 epo nl, Few (+ 31-70) 340-3016	D'hondt, J	

1.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter nales Aktenzeichen
PCT/DE 96/00918

Kategorie*	mg) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 017, no. 071 (E-1319), 12.Februar 1993 & JP,A,04 274168 (NIPPON TELEGR & TELEPH CORP), 30.September 1992, siehe Zusammenfassung	1
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 017, no. 480 (E-1425), 31.August 1993 & JP,A,05 121084 (NIPPON TELEGR & TELEPH CORP), 18.Mai 1993, siehe Zusammenfassung	1
P,X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 96, no. 002 & JP,A,08 031423 (MITSUI ENG & SHIPBUILD CO LTD), 2.Februar 1996, siehe Zusammenfassung	1
Α	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 010, no. 104 (E-397), 19.April 1986 & JP,A,60 241674 (TOSHIBA KK), 30.November 1985, siehe Zusammenfassung	1
A	EP,A,O 173 904 (ENERGY RES CORP) 12.März 1986 siehe Ansprüche 1,9-13,17-19	1
		·

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichumen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inte males Aktenzeichen
PCT/DE 96/00918

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung 13-09-88	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
US-A-4770955		AU-B- AU-B- CA-A- DE-A- EP-A- JP-A-	602074, 1519488 1288468 3869184 0289226 1027165	27-09-90 03-11-88 03-09-91 23-04-92 02-11-88 30-01-89
EP-A-0173904	12-03-86	US-A- CA-A- JP-A-	4567117 1256157 61058174	28-01-86 20-06-89 25-03-86

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamilie)(Juli 1992)